

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不就因本公告全部或任何部份內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



Keymed Biosciences Inc.
康諾亞生物醫藥科技有限公司
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：2162)

自願性公告 與ASTRAZENECA就CMG901 (AZD0901) 的許可協議更新

本公告乃由康諾亞生物醫藥科技有限公司（「本公司」），連同其附屬公司（「本集團」）作出，謹此向其股東及潛在投資者提供有關KYM Biosciences Inc.（「KYM」，本集團擁有70%權益的非全資附屬公司）與AstraZeneca AB（「AstraZeneca」，一家全球生物製藥公司）就本公司管線產品CMG901 (AZD0901) 所訂許可協議的最新情況。

2023年02月，KYM與AstraZeneca訂立了全球獨家許可協議（「許可協議」），以開發及商業化CMG901，CMG901乃本集團與Innocube Limited（由樂普生物科技股份有限公司控制，於KYM擁有30%權益的少數股東）共同開發的主要產品。於簽署許可協議後及在就許可交易取得若干監管批准後，AstraZeneca於2023年02月獲授CMG901的研究、開發、註冊、生產及商業化的獨家全球許可，並須根據許可協議負責與其進一步開發及商業化相關的所有成本及活動。

截至本公告日期，AstraZeneca已就CMG901(AZD0901)治療晚期實體瘤開展了多項臨床研究。一項在表達Claudin 18.2的晚期或轉移性胃及胃食管結合部腺癌受試者中比較AZD0901單藥與研究者選擇的方案作為二線或二線以上治療的國際多中心III期研究已於2024年03月在藥物臨床試驗登記與信息平台進行公示，首例受試者已於2024年04月11日完成首次給藥。

關於CMG901(AZD0901)

CMG901是一款潛在同類首創、靶向Claudin 18.2的抗體偶聯藥物，通過連接子與一甲基澳瑞他汀E(MMAE)載荷偶聯，目前正在晚期實體瘤(胃癌及胰腺癌)受試者中由AstraZeneca開展多項臨床研究。Claudin 18.2是治療晚期胃癌或胃食管結合部腺癌頗具潛力的靶點。

本公告乃由本公司自願作出，以向本公司股東及潛在投資者提供數據。概不保證CMG901最終將成功上市、開發及商業化。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時務請審慎行事。

承董事會命
康諾亞生物醫藥科技有限公司
董事長
Bo CHEN博士

香港，2024年4月12日

於本公告日期，本公司董事會包括執行董事Bo CHEN博士、Changyu WANG博士及徐剛博士；非執行董事陳奇先生、王閩川博士及劉逸倫先生；及獨立非執行董事王小凡教授、柯楊教授及羅卓堅先生。